

МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО	
Приложение към разрешение за употреба № 11-14943 23.11.06	
706/07.11.06	<i>Марк.</i>

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

RAPIDOL

1. ТЪРГОВСКО ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ
RAPIDOL

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Лекарствено вещество в една таблетка диспергираща се в устата Rapidol 500 mg: Paracetamol 500 mg.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетка диспергираща се в устата

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Показания

Препоръчва се за лечение на слаба до умерено изразена болка (главоболие, зъббол, мускулна болка) или повищена температура.

4.2. Дозировка и начин на употреба

Приема се перорално.

Таблетката трябва да се смуче, без да се дъвче. Тя може също да се разтвори /диспергира/ в половин чаша вода.

Таблетката е предназначена за възрастни и деца тежащи над 27 kg /от 8 години нагоре/.

При възрастни и деца, чието тегло е повече от 50 kg /около 15 годишни юноши/, препоръчваната доза е 3 g дневно, отговарящо на 6 таблетки дневно. Обичайната доза е 1 таблетка от 500 mg, която може да се повтори най-малко след 4 часа. В случаи на силна болка или треска, се препоръчват 2 таблетки от 500 mg през интервал от най-малко 4 часа.

Да не се превишават 6 таблетки от 500 mg дневно за период от 24 часа.

При деца е задължително определянето на дозата да става на базата на телесното тегло. За информация са дадени дозите по години във връзка с приблизителното тегло. Препоръчваната доза е 60 mg/kg/дневно, приемана на 4 или 6 часа дневно, т.е. 15 mg/kg на всеки 6 часа или 10 mg/kg на всеки 4 часа.

- За деца, които тежат между 27 и 40 kg /приблизително 8 до 13 години/, се препоръчва една таблетка, която се повтаря след 6 часа като не трябва да се приемат повече от 4 таблетки дневно.
- За деца с тегло между 41 и 50 kg /приблизително между 12 и 15 години/ се прилага 1 таблетка през най-малко 4 часа, без да се превишават 6 таблетки дневно.

Общото количество парацетамол не трябва да превишава 80 mg/kg за деца с тегло под 37 kg и 3 g дневно за възрастни и деца с тегло над 38 kg.

Честота на приложение

Системното приложение трябва да предотвратява появата на болка или повишаване на температурата:

При деца приложението трябва да е равномерно разпределено, включващо и нощните часове, за предпочтение през 6 часови интервали, но не по-често от 4 часа.

Бъбречна недостатъчност

При случаи на тежка бъбречна недостатъчност /креатининов клирънс под 10 ml/min/ минималните интервали между две взимания не трябва да са по-малки от 8 часа.

4.3. Противопоказания

Rapidol не се прилага при:

- свръхчувствителност към парацетамол и/или към някое от помощните вещества на продукта;
- чернодробна недостатъчност;
- фенилкетонурия /поради съдържащия се в продукта аспартам/.

4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения при употреба

За да се предотврати рисъкът от предозиране с парацетамол е необходимо да се проверява за съдържание на парацетамол в други едновременно приемани лекарствени продукти.

При деца, лекувани с 60 mg/kg/дневно парацетамол, комбинацията с друг антипиретик не се препоръчва, освен когато е неефективен.

Ако независимо от лечението болката продължава по-дълго от 5 дни или високата температура по-дълго от 3 дни, при недостатъчна ефикасност или появя на други оплаквания, е необходима консултация с лекар.

Прилагането на парацетамол може да повлияе някои от тестовете за определяне на никочна киселина и също теста за определяне на глюкоза в кръвта по глюкозо-оксидазно-пероксидазния метод.

4.5. Лекарствени и други взаимодействия

Продължителното приложение на продукта може да индуцира микрозомалните ензими и по този начин да намали ефектите на различни лекарствени средства, които подлежат на интензивна чернодробна биотрансформация.

При комбиниране с аминофеназон/амидофен/ взаимно се усиливат фармакологичните ефекти и се повишава тяхната токсичност.



Парацетамол усилва действието на кумариновите антикоагуланти. Фенобарбитал отначало може да засили ефектите на парацетамол върху ЦНС, но след това, чрез ензимна индукция, увеличава метаболизирането му, понижава аналгетичната му активност и може да засили неговата хепатотоксичност. Рифампицин намалява аналгетичното му действие. Парацетамол увеличава плазмения полуживот на хлорамфеникол и води до увеличен рисък от миелотоксични ефекти. Едновременно приложение с други хепатотоксични средства повишава риска от чернодробно увреждане.

4.6. Бременност и кърмене

Резултатите от клинико-епидемиологичните проучвания изключват всякакви малформации и фетотоксични ефекти на парацетамола. В терапевтични дози парацетамол може да се прилага по време на цялата бременност.

Използването на продукта е допустимо по време на лактация.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Няма данни за повлияване на способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

В редки случаи се наблюдават кожни обриви с еритема или уртикария, които изискват прекратяване на лечението. Много рядко може да се развие тромбоцитопения, левкопения, както и агранулоцитоза или панцитопения.

4.9. Предозиране

Интоксикации са наблюдавани у възрастни и особено у деца /терапевтично предозиране или по-често срещани инциденти по невнимание/, които могат да бъдат фатални.

Предозирането се проявява с гадене, повръщане, анорексия, бледност, коремни болки, явяващи се най-често в първите 24 часа от приема. Масивна свръхдоза /повече от 10 g парацетамол и повече от 150 mg/kg телесно тегло единична доза при деца/ предизвиква чернодробна цитолиза със склонност към тотална и необратима некроза, като се получават хепатоцелуларна инсуфициенция, метаболитна ацидоза и енцефалопатия, водещи до кома и смърт. Увеличават се чернодробните трансаминази, лактатдехидрогеназите, билирубинът, намалява протромбиновото време. Тези промени настъпват 12 до 48 часа след приема.

Първа помощ



Прием в болница, вземане на кръвни преби за определяне плазменото ниво на парацетамола, мерки за намаляване на абсорбцията и за ускоряване на елиминирането, венозно или перорално въвеждане на антидота – N-acetylcystein, ако е възможно преди 10-тия час от приема.

Симптоматично лечение.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. Фармакодинамични свойства

ATC код NO2B E 01

Аналгетик/Антиприетик

Парацетамол /Ацетаминофен/ е 4-хидроксиацетанилид неопиатен, несалицилов аналгетик и антиприетик. Има централен и периферен аналгетичен ефект. Повишава болковия праг. Има много слабо противвъзпалително действие. Ацетаминофенът инхибира простагландиновата синтетаза, блокира брадикинчувствителните рецептори. Антиприетичният ефект се реализира и в резултат на въздействие върху хипоталамичните центрове, регулиращи температурата. Предполага се, че по-силно се инхибират ензимите в централната нервна система, повлияващи болката и температурата и по-слабо в периферията, с което се обяснява по-слабото противовъзпалително действие.

5.2. Фармакокинетични свойства

Резорбция: резорбцията през устата е бърза и пълна.

Максимални плазмени концентрации се достигат 30 до 60 минути след приема.

Разпределение: Бързо се разпределя във всички тъкани. Концентрациите в кръв, слюнка и плазма са близки. Свързва се с плазмените протеини в 20% до 50%.

Метаболизъм. Парацетамолът се метаболизира главно в черния дроб. Двата метаболитни пътя са глюкурониди и сулфонилюгиране. Последният е главно при високи дози. По-рядко се осъществява катализиране от цитохром Р 450, при което се получава един интермедиерен реагент, N-acetylbenzoquinone, който при нормални условия на прием бързо се детоксикира чрез глутатион и елиминира през урината след конюгиране с цистеин и меркаптанова киселина. Обратно, когато има масивна интоксикация, количеството на този токсичен метаболит се увеличава.

Елиминиране. Парацетамол се елиминира главно чрез урината. 90 % от приемата доза се елиминира през бъбреците в първите 24 часа, принципно под формата на глюкурониди /60 до 80%/ и



сулфоконюгати /20 до 30%. По-малко от 5% се елиминира под непроменена форма.

При перорално приемане, елиминационният полуживот е приблизително 2 часа.

Физиопатологични вариации

В случаи на тежка бъбречна недостатъчност /креатининов клирънс по-малък от 10 ml/min/ елиминирането на парацетамол и метаболитите му е забавено.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Изследвания върху животни не доказват тератогенен и фетотоксичен ефект при приложение на парацетамол.

При нормални дозировки парацетамол може да се прилага и по време на бременността.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Eudragit E 100

Eudragit NE 30 D

Colloidal silica

Granulated mannitol

Mannitol powder

Crospovidone

Aspartame

Blackcurrant flavouring

Magnesium stearate

6.2. Физико-химични несъвместимости

Не са известни

6.3. Срок на годност

3 години

6.4. Специални условия на съхранение

При температура под 25°C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!

6.5. Данни за опаковката

По 4 таблетки от 500 mg в блистер от PA/ Al/PVC фолио.

По 3 блистера в опаковка.

6.6. Препоръки при употреба



Лекарственият продукт да не се използва след изтичане срока на годност, указан на опаковката.

7. **ИМЕ И АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**
"Актавис" ЕАД,
Бул. "Княгиня Мария Луиза"2
София , България
Tel.(02) 9321762; 9321771
8. **РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР В РЕГИСТЪРА ПО ЧЛ.28 ОТ ЗЛАХМ**
Reg. № 20010796
9. **ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ ЗА УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**
23.07.2001 г.
10. **ДАТА НА (ЧАСТИЧНА) АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ТЕКСТА**
Ноември 2006 г.

